Japanese Patent Application Laid-Open No. 56436/1975 (JP-50-56436A)

Claims

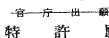
- 1. A process for producing an artificial biological tissue, which comprises irradiating an ionization radiation on a water solution containing a poly(vinyl alcohol) and at least one of an acidic polysaccharide and a modified product thereof to allow the poly(vinyl alcohol) to gelate and enclose the acidic polysaccharide and the modified product in the obtained gel.
- A process for an artificial biological tissue, which comprises molding a water solution containing a poly(vinyl alcohol) and at least one of an acidic
 polysaccharide and a modified product thereof into a predetermined shape, drying the molded product, and irradiating an ionization radiation on the molded product in a state in which the molded product absorbs water and swells to allow the poly(vinyl alcohol) to gelate and enclose
 the acidic polysaccharide and the modified product in the obtained gel.





無限导なし





/行聯險

/ 符解除

/特許法第38條ただし書V 、の規定による特許出欄/ 願(2)

昭和48年9月20日

特許庁長官

- 発明 名称 工生体組織の製造方法
- 特許請求の範囲に記載された発明の数発

神奈川県厚木市緑ケ丘2丁目14番10号 山 内 愛 造(ほか1名)

特許出願人

住 〒100 東京都千代田区霞が関1丁目3番1号 氏 (114) 工業技術院長 松 本 敬信

(ほか1石)

4. 指定代理人 T 221

> 所 神奈川県横浜市神奈川区沢渡 4 番地 電話 045-511-5901 (18 氏 名 (0034) 工業技術院繊維高分子材料研究所長

5. 添付書類の目録

鈴 木 三 男

(1)明細書 * 冬(涌 -図--面 滿 小雅 (2) 願苷剧本 1 通

(3) 出顯審查請求書

(4)代表者選定届

1 通 48, 9, 20 11150次二課

19 日本国特許庁

公開特許公報

①特開昭 50-56436

43公開日 昭 50. (1975) 5.17

48-105498 21)特願昭

昭48 (1973) 9 20 22出願日

審査請求

有

(全4 頁)

3/28

7/10 11

5/00)

6692 48 庁内整理番号 6829 54 7438 48 1263 45 7253 45 7/07 41

(51) Int. C12. 62日本分類 CO8L 29/04 2500138 25WE 3 94 HO C085 263813 136 GZZ 25WA27 CO8L 29/04

胟 **13**11

1. 発明の名称 人工生体組織の製造方法

2.特許請求の範囲

- (1) ポリビニルアルコールと、酸性多糖類および その変性体の1種もしくはそれ以上とから成る 水溶液にイオン化放射線を照射してポリビニル アルコールをゲル化させ、上記酸性多糖類およ びその変性体をゲル中に包含させることを特徴 とする人工生体組織の製造方法。
- (2) ポリピニルアルコールと、酸性多糖類および その変性体の1種もしくはそれ以上とから成る 水溶液をいつたん所定の形状に成形乾燥後、こ の成形物を水化膨潤させた状態でイオン化放射 線照射してポリビニルアルコールをゲル化させ、 上記酸性多糖類およびその変性体をゲル中に包 含させることを特徴とする人工生体組織の製造 方法。

3. 発明の詳細な説明

本発明は生体組織に近似した人工生体組織の製 造方法に関するものである。

近年高分子材料の開発において生体機能材料が 注目されている。生体機能材料という従来の高分 子より高次な材料開発において、合成物のみで生 体機能の一部を代替しようという考えと、生体自 身を一部利用して合成物との組合せにより目的を 達成しようとする考えの2つの接近方法がある。 しかし純合成物による新素材開発はポリペプチド をはじめ多くの研究がなされているが実用化には 今後さらに長期間にわたる開発研究が必要である。

本発明者らは生体機能材料として、人工生体組 織を開発すべく、鋭意研究を重ねた結果、生体組 織の骨格構造に当る部分をポリビニルアルコール 架橋物の含水ゲルで代替し、それに生体構造要素 である酸性多糖類もしくはその変性体を組合わせ ることにより生体組織に一歩近づいた人工生体組 織が得られることを見出し、この知見に基づいて 本発明を完成するに至つた。

すなわち。本発明は、ポリビニルアルコールと、 酸性多糖類およびその変性体の1種もしくはそれ 以上とから成る水溶液をイオン化放射線照射し、

あるいはその水溶液をいつたん所定の形状に成形 乾燥後、この成形物を水に膨潤させた状態でイオ ン化放射線を照射し、ボリビニルアルコールをゲ ル化させ、上記酸性多糖類 かよびその変性体をゲ ル中に包含させることを特徴とする人工生体組織 の製造方法を提供するものである。

本発明においてポリビニルアルコール水溶液をイオン化放射線照射によりゲル化させることが必要である。このゲル化反応はたとえば市販の完全ケン化もしくは部分ケン化ポリビニルアルコールを水溶液あるいは膨潤状態のような水の共存下でイオン化放射線にさらすことにより達成され、架橋反応により含水ゲルが得られる。この際使用するポリビニルアルコールの重合度は特に制限はないが、平均重合度1000以上のものが好ましい。

また本発明において上記含水ゲル中に包含させば、酸素が天然もLくは人工的に導入されている分糖類、例えば、 る酸性多糖類としてはコンドロイチン硫酸、ヒアウロン酸などの酸性ムコ多糖類。デキストラン硫酸のような酸性細菌性多糖類。寒天、カラゲナンなどのガラクトースを主成分とする酸性多糖類。

なうのが好ましい。また膨潤度にも特に削限はないが、水分が少量たとえば10分以下では架橋したくい。膨潤度を一定に保つには一定農度の塩水溶液たとえば硫酸ナトリウムや塩化ナトリウムの飽和溶液や適当な農度の溶液に上記の乾燥した成形物たとえば乾燥フィルムを浸せきし、一定温度に保つことにより達成される。

また、水溶液から成形する際は、溶液を任意の 形状の容器、たとえばアンブル、シャーレ、コン タクトレンズ型などに入れたまま架橋反応を起さ せて要求する形状のものを得ることができる。

しかし、いづれの場合もその酸性多糖類もしくはその変性体がイオン化放射線によるポリビニル アルコールの架橋反応を著るしく阻害しないこと が必要である。

本発明において、イオン化放射線による架橋反応は、電子線加速器からの電子線のような粒子加速器からの粒子線もしくはコパルト60からので線のようなで線を前記ポリビニルアルコールと酸性多糖類もしくはその変性体を含む水溶液あるい

ペクチンなどをあげることができ、その変性体としてはエステル化物など酸性多糖類の一部を変性したものあげることができる。これらは通常水溶液であるため、ボリビニルアルコールと共存して、水溶液あるいは膨潤状態でポリビニルアルコールの架橋反応を遅させることができる。

これら酸性多糖類またはその変性体の機度は特に制限はなく、ポリピニルアルコールと共存下に容解すればよいが、一般にはポリピニルアルコールの機度と同等もしくはそれ以下、たとえばその20%位の範囲が適当である。

イオン化放射線照射による架橋反応は、ボリビニルアルコールと酸性多糖類もしくはその変性体を含む水溶液をいつたん所定の形状に成形乾燥しすなわち水分を蒸発させてフィルム状などに成形し、次いでそれを水で膨倒させて得たものに起させるようにすることもできる。この場合、成形乾燥に除し、高温たとえば80℃以上の温度で乾燥させるとその後の膨稠が容易でなくなるので、乾燥は減圧下で室温から60℃位の比較的低温で行

は膨潤物に照射することによつて達成される。この場合酸素の存在しない状態で行なりことが好ま しいが、必ずしも必要ではない。温度は特に削限 はないが、通常室温が好適である。

本発明で架橋反応の際電子線による大線量照射のように反応時間が短かく発熱を伴うときは氷などで冷却しながら照射することが好ましい。照射処理により、試料に吸収される吸収線量は架橋反応が起り、架橋ゲルとしての形状を保つのに十分な量であればよく、通常 1 Mrad 以上、特に 4 Mrad ~ 1 0 Mrad の範囲が好ましい。

このようにして生成された人工生体組織は一般に透明なゲル状でポリビニルアルコールならび酸性多糖類などの存在により、水より高い屈析率を示し、眼透光体に類似した構造を有している。またいつたん乾燥後再度水を含ませると元の状態に復元し、その際の回復再現性が良くしかも寸法安定性が高い。さらに、この人工生体組織は生体内で特に強い拒絶反応を示すことなく、角膜と接触しても特に著しい障害がなく生体への安定度が高

特開 昭50-56436 (3)

く、特に酸性多糖類としてムコ多糖類、たとえば コンドロイチン硫酸ナトリウムを用いた場合には 人体における角膜組成と近似するためすぐれた性 質を示す。

本発明方法により得られた人工生体組織は人工 角膜、人工水晶体、コンタクトレンズ、薬剤用担 体などに有効に利用することができる。

次に、本発明を実施例および応用例により詳細 に説明する。

実施例1

重合度2000の完全ケン化ポリビニルアルコール7 8を三角フラスコにとり、蒸留水91 9を加えかきまぜながら80℃に加熱してポリビニルアルコールを溶解し、50℃に冷却後比粘度0.57のコンドロイチン確酸ナトリウム2 9を混合しかきまぜて溶解する。この溶液を静置し、脱泡後その5 mlとり、アンブルに入れや 3 減圧下に溶封する。このアンブル入り試料を線量率1.25×10⁵ rad/時間のコパルト60 r 線で照射し総線量2.39×10⁶ rad で照射を止めて取り出す。ア

弾力ある良好なゲルを得た。平衡膨潤度2875 あであつた。

実施例5

実施例1のコンドロイチン硫酸ナトリウムの代りに寒天、ペクチン、およびカラギナンをおのおの独立に用い、総線量391×10⁶ rad の照射を行つたところ、良好な弾力性のあるゲルを得た。平衡膨潤度は30℃で寒天添加の場合1009%、ペクチンの場合2233%、カラギナンの場合1885%であつた。

実施例 6

実施例3のデキストラン硫酸機度2多と4多および0.4多にし、総線量6.9 radにする以外同様の操作を行つたところ弾力性ある良好なゲルを得た。平衝膨潤度はデキストラン硫酸機度4多の時4396多、0.4多の時1076多であつた。 実施例7

コンドロイチン硫酸ナトリウム 1 gと完全ケン 化ポリピニルアルコール2.22 7 gを含む水溶液 から水を減圧下5 0 C で除去することによりフィ ンプルを開封後ゲル化した試料を30℃蒸留水中 に投じ平衡膨潤にする。得られた試料は弾力がある架橋ゲルで平衡膨潤度6550%であつた。こ とに膨潤度とは次式で示す値である。

膨潤度= 膨潤ゲルの重量 × 100

実施例2

総線量を7.28 radとすること以外実施例1と 同様の操作を行い弾力あるゲルを得た。平衡影響 度2696%であつた。

実施例3

実施例 4

完全ケン化ポリピニルアルコールの代りに部分 ケン化ポリピニルアルコール (平均重合度 1700) を用いること以外実施例2と同様の操作を行ない

ルムを得、これを30℃で飽和食塩水中に1昼夜放置して彫潤させ、電子線加速器からの8MeV電子源を1×10⁷rad照射した。このフイルムを大量の蒸留水(30℃)中に浸せきし、食塩を除くとともに平衡膨潤に達しさせると、水に不溶の弾力あるフイルムが得られた。平衡膨潤医485%であつた。

実施例8

実施例1で作成した水溶液をアンブルの代りにシャーレに注ぎ込み、電子線加速器からの8 MeV電子線を6×10⁶rad照射した。この際温度の上昇を防ぐためシャーレの周囲を氷で冷却した。生成したゲルはやゝひびが入つたが弾力ある良好なものが得られた。

応用例1

実施例7で得られたゲルを8 mm径のボーラで円形に切り取り。はさみで角を除いた後、生理食塩水中に20分間煮沸し冷却後、家兎の右眼結膜の う内に挿入左眼を対照として、2時間放置後ゲルを取出し眼粘膜刺激試験 DRAIZE 法に単拠して検

特開 昭50-56436 (4)

査したが異常が認められず、ゲルへの眼脂の付着 も認められなかつた。

応用例2

実施例8で得られたゲルを日本薬局方輸液用プラスチック容器試験法の移植試験法に準拠してウサギ中に移植し、72時間後肉眼検査を行い出血、被包形成のいづれも認められなかつた。

特許出額人 工業技術院長 松 本 敬 信 外 1 名

指定代理人 工業技術院繳維高分子材料研究所長

鈴 木 三 男

6.前記以外の発明者、特許出願人

(1)発 明 者

東京都町田市森野1丁目4番722号 松 沢 康 夫

(2) 特許出願人

愛知県名古屋市南区西桜町 7 6 番地株式会社日本点眼薬研究所代表者 神 谷 ク キ